

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 1 234 573 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

- (43) Date de publication: 28.08.2002 Bulletin 2002/35
- (21) Numéro de dépôt: 01400458.4
- (22) Date de dépôt: 22.02.2001

(51) Int CI.7: A61K 9/06, A61K 31/19, A61K 47/08, A61K 47/14, A61K 47/32, A61K 31/5415, A61K 31/542

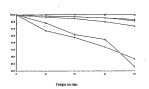
- (84) Etats contractants désignés:
 AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
 MC NL PT SE TR
 Etats d'extension désignés:
 AL LT LV MK RO SI
- (71) Demandeur: Menarini France S.A. 94550 Chevilly Larue (FR)
- (72) Inventeurs:
 - Bertrand, Jean-Christophe
 - 92290 Chatenay Malabry (FR)
 - Dubois, Martine
 75116 Paris (FR)
- (74) Mandataire: Burtin, Jean-Francois
- Cabinet GEFIB, 82. rue Baudin
- 92300 Levallois-Perret (FR)
- (54) Nouvelles compositions pharmaceutiques à action anti-inflammatoire et leur procédé de préparation
- (57) La présente invention se rapporte au domaine de la chimie thérapeutique et plus particulièrement à celui des médicaments.
- L'invention concerne spécifiquement des compositions pharmaceutiques topiques renfermant à titre de

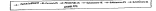
tions et/ou des douleurs articulaires.

principe actif un agent anti-inflammatoire du type non stéroïdien et un agent photoprotecteur en association ou en mélange avec un excipient ou un véhicule approprié pour l'usage externe. Utilisation pour le traitement local des inflamma-

ESSAI DE PHOTODEGRADATION DU GEL DE KETOPROFENE AUX UV







EP 1 234 573 /

Description

- [0001] La présente invention concerne le domaine de la chimie thérapeutique et plus particulièrement celui des médicaments.
- [0002] Elle a plus précisément pour objet de nouvelles compositions pharmaceutiques à action anti-inflammatoire sans effet secondaire gênant.
 - [0003] Elle a spécifiquement pour objet des compositions pharmaceutiques topiques renfermant à titre de principe actif un agent anti-inflammatoire du type non stéroficien (AINS) et un agent photo protecteur en association ou en mélange avec un excipient ou un véhicule approprié pour fusage externe.
- 0 [0004] Le problème que l'Invention vise à résoudre est celui des effets secondaires liés à l'utilisation topique de médicaments anti-inflammatione dont certains sont sensibles à la lumière, notamment à l'exposition à la lumière solaire et surtout à l'Intradiction par les rayons UV.
 - [0005] L'exposition à la lumière solaire a pour effet d'entraîner la dégradation chimique des molécules et d'amener la formation de produits de décomposition dont on saît que certains sont impliqués dans des phénomènes de sensibilisation.
 - [0006] En outre, la décomposition de certains médicaments anti-inflammatoires par la lumière a pour effet de faire baisser le litre en principe actif dans des proportions importantes. C'est ainsi que l'irradiation de solutions d'AINS sous une lampe à UV émettant à une longueur d'onde de 254nm, de 312nm ou de 365nm conduit à des dégradations rapides et importantes. Les solutions pardent leur l'implitité et présentent des colorations.
- 20 [0007] En outre, la dégradation par photolyse conduit à la formation de sous-produits qui possèdent un potentiel
 - [0008] Ces problèmes ont déjà été évoqués pour l'acide 6,11-dihydro 11-oxo benzo [b,e] oxepinyl acétique (Tagawe H et Kubo S,Chem. Pharm.Bull <u>22</u> (1984) 3047) et suriout pour l'acide tlaproficique (Bosea F, et al. J.Pharm scl. 81 (1992) e 151-182). Ces problèmes existent en particulier pour des préparations topiques à base de Kétoprofène. On a constaté en particulier que la molécule de Kétoprofène est instable lorsqu'élle est exposée à la lumière du jour. Dans ces conditions on décate la formation d'au moins quatre produits de dégradation principaux: la 3-acety benzophénone et trois autres produits. La 3-acety benzophénone de trois autres produits. La 3-acety benzophénone de trois autres produits. La 3-acety benzophénone de spas dépourvue de toxicité et manifeste des propriétés irritantes.
 - et trois autres produits. La 3-acxy loanzy penden et se pas uppouvou un outxule et inatinese une projuvies et anties. [0009] Il distit done southalble de réaliser des formes pharmacoultiques destinées à l'usage topique, qui no développent pas de phénomànes de sensibilisation ou de phototoxicité lorsqu'elles sont appliquées sur la peau ou les muueusess de subtes suscolibles de s'avoser l'argement à la lumbre solaire.
 - [0010] Une première approche a dé réalisée avec des préparations topiques contenant des agents anti-inflammationse et une qualible particulité en de dioxyde de tilane. Cette solution de dés appliquée au cesu de suppréne (neveral janonais JP97, 169658 au nom de Pola Chemical Industries). Il en résulte des préparations blanchâtres, peu plaisantes. [00111] Un obtet que l'invention viès a résoudre est celui du d'edialer des formes toloques en loatment des crèmes
 - [U17] Un cojet que invention les a resolutre est ceiu la relaser des primes truptes et un committe un un apent anti-filtermatoire du type non stéroliden, qui soient stablos à la lumière ou à l'irraciation grâce à la présence d'un filtre anti-UV, qui soient dépouvrues de potentiel irritatif, sensibilisant et/ou allergisant. Il est souhaitable aussi que les compositions seion l'irvention possèdent sensiblement la même biodisponibilité une les compositions toubuses ne confensant pas de filtres anti-UV.
 - [0012] En effet, il pourrait se faire qu'un filtre anti-UV tout en protégeant le principe actif contre la photolyse, modifie of sensiblement la bloidsponibilité et surtout la pénétration dermique de l'agent anti-inflammatoire et par-ilà affecte nota-blement son piveau d'activité.
 - [0013] Tous ces problèmes sont importants et il était nécessaire d'y apporter une solution.
 - [0014] L'Invention consiste donc en des compositions pharmaceutiques, destinées à l'application sur la peau et les muqueuses, renfermant à titre de principe actif au moins un agent anti-inflammatoire du type non stéroïdien, associé
 - S à un composé filtrant les rayou l'Utal/biol et notamment les rayons UV-5, dans un exciplent ou un véhicule inerte, non toxique, pharmaceutiquement acceptable, jedit composé filtrant les rayons UV et lodit exciplent ou véhicule étant choisi de manière à ne pas affecter d'une manière négative les caractéristiques pharmacocinétiques du principe actif dans la préparation.
 - [0015] Parmi les principes actifs anti-Inflammatoires contenus dans les compositions de l'invention on pourra c'îter les dérivés de l'acide phénylacétique ou de l'acide phénylaroplonique comme le Diclotenac, l'acide tiaprofénique, le flutbiprotère, le éhopprofène, le Kétorolac, le loxoprofène, le suviprofène, l'alminoprofène ou blen les dérivés d'oxicam comme le piroxicam, le tenoxicam, le meloxicam, le bromoxicam.
 - [0016] L'agent anti-infiammatoire préféré est le Kétoprofène ou un de ses sels avec une base minérale ou organique.

 [0017] Comme filtres anti-UV on peut utiliser un composé aromatique soluble dans l'huile ou soluble dans l'eau.
- 57 Parmil les composés solubles dans l'huile on citera plus particulièrement les esters d'acide cinnamique comme par exemple le p-méthoxycinnamate d'octyte commercialisé sous la dénomination Eusolex 2292, les dérivés du benzyli-dêne-Camphre comme par exemple le 4-mettry benzylidene-Camphre commercialisé sous la dénomination Eusolex 3800, les dérivés du dibenzyl méthane comme le methoxydibenzolyméthyle de butyle commercialisé sous la dénomination Fusione.

mination Eusolex 9020.

[0018] Parmi les composés solubles dans l'eau on pourra cîter les dérivés du phényl benzimidazole comme par exemple l'actice 4-phényl benzimidazole sutindique commercialité sous le dénomination Eusolex © 232 (Merck AG) et ses sels avec une base minérale ou organique, les dérivés de benzophénone comme la benzophénone-4 (déno-

- mination CTFA) commercialisée sous la dénomination UVINIU. MS do ou la benzophénone-9 (dénomination CTFA) étimorier alles sous la dénomination UVINIU. DS 49 ou les dérivée de l'acide p-aminobenzolque comme le dérivé étimorie dénommé FEG 25 - PABA, commercialisé sous la dénomination UVINIU. PSE (RASF) ou encore les produits dénormnés sullisobenzone (UVINIU, MS 40 de la BASF) ou Uvasorb S 5-3V de la société Sigma. Les filtres anti-UV sont ajoutés aux compositions en quantités allant de 0,5 à 10 % et de préférence de 1 à 5 %.
- 10 [0019] Comme autres filtres contre les rayons U.V-B on pourra olter des substances solubles dans l'hulle comme par exemple ;
 - le 3-benz/lidène camphre ou le 3-benzylidène nor camphre et ses dérivés comme décrit dans le document EP0696
 474 EN
 475 EN
 475 EN
 477 EN
 - les dérivés d'acide 4-aminobenzoïque, de préférence le 2-éthylhexylester d'acide 4- diméthylaminobenzoïque, l'ester 2-ocivilique d'acide (4-diméthylamino) benzoïque et l'ester amylique d'acide (4-diméthylamino) benzoïque.
 - des esters de l'acide de cinnamique, de préférence l'ester 2-éthylexylique de l'acide 4-méthoxy cinnamique, l'ester propylique de l'acide 4-méthoxycinnamique, l'ester amylique de l'acide 4-méthoxycinnamique, l'ester 2-éthylhexylique de l'acide 2 expan 3.5-hénycinnamique (octorylèhe).
- des esters de l'acide salicyllque, de préférence l'ester 2-éthylhexylique, l'ester 4'-isopropylbenzylique ou l'ester de homomenthyle
 - des dérivés de la benzophénone, de préférence la 2-hydroxy 4-méthoxybenzophénone, la 2-hydroxy 4-méthoxy 4'-méthyibenzophénone, la2,2'-dihydroxy 4-méthoxybenzophénone.
 - des esters d'acide benzalmalonique comme par exemple l'ester 2-éthylhexylique d'acide 4-méthoxybenzalmalonique
 - des dérivés de triazine comme par exemple la 2,4,6-trianilino (p. carbo 2'éthyl- 1'-hexioxy)-1,3,5 triazine et l'octyltriazone ou la dioctyl butamidotriazone (Uvasorb⁽¹⁾) HEB)
 - des dérivés de la propane 1,3-dione comme par exemple la 1-(4-terbutylphényt) 3 (4-uneméthoxy) propane 1,3-dione
 - des dérivés du cétotricyclo (5.2.1.0) décane comme décrit dans le brevet EP 0 694 521 B1.

[0020] Comme substances solubles dans l'eau on pourra citer en outre :

- les dérivés de benzophénone porteurs d'un groupe acide sulfurique par exemple l'acide 2-hydroxy 4-méthoxybenzophénone 5-sulfornique et ses sels (UVINUL MS 40)
- les dérivés de 3-benzylidène camphre porteurs d'un groupe sulfonique comme l'acide 4-(2-hoxo 3-bornylidèneméthyl) benzène sulfonique et l'acide 2-méthyl 5-(2-oxo 3-bornylidène) sulfonique et leurs sels.

[0021] Le catalogue CFTA donne les définitions sulvantes pour ces produits :

	Dénomination CFTA	Numéros CAS
Uvinul M 40	Benzophenone-3	131-57-7
Uvinul MS 40	Benzophenone-4	4065-45-6
Uvinul D 50	Benzophenone-2	131-55-5
Uvinul D 49	Benzophenone-6	131-54-4
Uvinul DS 49	Benzophenone-9	3121-60-6
Uvinul 400	Benzophenone-1	131-56-6
Uvinul M 493	Benzophenone-11	1341-54-4
Uvinul N 539	Octocrylène	6197-30-4
Uvinul P 25	PEG-25-PABA	116242-27-4
Uvinul T 150	Octyl Triazone	88122-99-0

55

Tableau 1

Propriétés	Solu	Soluble dans Effet d		filtre UV	E	mplol
	eau	huiles	UV-A	UV-B	Protection solaire	Protection du produi
Uvinul M 40		X	Х	X	X	X
Uvinul MS 40	х		x	х	X	X
Uvinul D 50		x	XX	х	x	x
Uvinul D 49		x	XX	x	x	X
Uvinul DS 49	х		XX	x		x
Uvinul 400	ļ	l x	х	XX		X
Uvinui M493		x	XX	x		X
Uvinui N 539	i	miscible		x	l x	X
Uvinul P 25	l x			X	x	X
Uvinul T 150	1	l x	1	XX	X	x

10

- [0022] Emploi : Les filtres UV sont utillisés dans de nombreux produits cosmétiques. Ils servent à la protection de la peau, à la protection des produits, en particulier de la couleur, du parfum ou du principe actif ainsi qu'à la protection des cheveux contre l'effen faiste du ravonnement U.V.
 - [0023] Certains produits sont des absorbeurs d'UV-B typiques c'est-à-dire qu'ils présentent un maximum d'absorption dans lazone allait de 280 à 320 mm. La plupart des produits UVINUL en particulier les dérivés de benzophénone sont des filtres à lairce spectre.
- [0024] Les filtres anti-UV sont de préférence des agents filtrant les rayons UV B oar les rayons UV-B sont les plus énergétiques et ne sont pas arrêées par l'atmosphère. Les filtres organiques lipophiles et hydrophiles sont utilisés de préférence arc lis permettent d'obtenir des compositions transparentes et notamment des gols transparents.
- [0025] Les essais ont montré qu'il existait une corrélation entre la concentration en filtre UV et la photo protection, dans la mesure où la concentration en filtre UV est au moins égale à 0,5 % et de préférence comprise entre 0,5 % et 5 %.

 [0026] La concentration en agent anti-inflammation en on stéroiden varie de 1 à 10,7 % avec une concentration préférés de
 - comprise entire 2 et 5 %.

 (0027) La protection porte notamment sur la résistance à la dégradation du Kétoprofène en fonction de la durée de
 l'irradiation et de la teneur en agent filtrant. Les lots témoin ne comportant pas d'agent filtrant, conservent une teneur
 résiduelle en Kétoprofène de 75 % après une irradiation d'une heure et de 42 % après une irradiation de trols heures.

 L'addition de 1 % d'un agent filtrant comme UVINUL de P25 ramène ous valeurs respectivement à 85 et à 70 %.
- [0028] On peut évaluer également la protection contre la photolyse par l'évolution de la teneur en 3-acétyl benzophénone en fonction de la dutie d'irradiation. Une solution témoin de Xétoprofène donne naissance après une heure d'irradiation, à 8% de 3-acétyl benzophénone et après trois heures d'irradiation, à 15 % de 3-acétyl benzophénone alors que la même solution additionnée de 1 % d'UVINUL @ P25 produit respectivement 2 % et 5 % de 3-acétyl benzophénone.
- [0029] En outre, on a constaté que l'adjonction d'un filtre UV comme par exemple le produit dénommé UVINUL ® P26 est facile à réalise, s'incorpore bien dans une préparation topique et contribue à augmenter la solubilité du Kétoprofène. Il en résulte dans le cas de gels une plus grande stabilité et en particulier une moindre tendance à la cristalisation du principe actif.
- [0030] Lorsque les compositions topiques selon l'invention sont des gels aqueux, l'agent gélifiant sera de prétérence un polymère d'adde acylique et notamment œux définis sous le nom de Carbomères. A cet égard, on citera plus particulièrement les qualités pharmaceutiques de Carbomère comme celles commercialisées sous les marques Carbosol 940, 941, 980 (Goodrich).
- [0331] D'autres agents gélifiants peuvent également être utilités seule ou incorporés dans des gels de Carbomères.

 C'est le cas en particulier des dérivés de la cellulose comme la méthylocilulose, l'hydroxyétrylocilulose, l'hydroxyétrylocilulose, l'autroxyétrylocilulose, l'hydroxyétrylocilulose, l'autroxyétrylocilulose, l'hydroxyétrylocilulose, la carboxyméthylocilulose de la cellulose, l'autroxyétrylocilulose, l'autroxyétrylocilulose, l'autroxyétrylocilulose, l'autroxyétrylocilulose, l'autroxyétrylocilulose réticulée et les produits almisiteres, des gommes végétales comme la gomme guar ou la gomme arabique, la gomme xanthane, les cartinapentes, les alcinetes ou l'acide l'hydroxyflory.
- [0032] Les compositions selon l'invention peuvent également inclure des agents antioxydants qui renforcent l'effet des filtres UV. On pourra citer à cet égard le butyfhydroxy anisole (BHA) ou le terbutyfearacresol, l'ascorbate de paimitive ou les tocciéréols.
 - [0033] La valeur du pH des gels sera choisle de manière à obtenir la viscosité optimale. D'une manière générale le

FP 1 234 573 Δ1

pH des compositions s'échelonne de 5 à 7 et de préférence de 5,5 à 6,5 oû les Carbomères présentent une viscosité maximale tout en manifestant la meilleure tolérance cutanée. Le pH du gel est ajusté à ces valeurs par addition d'un composé basicue minéral ou organique, comme la soude. Parmoniaque, la monce, la d'- ou la tréthanolamine.

- [0034] Les compositions selon l'invention pourront également contenir un ou plusieurs alcools alighatiques qui contribuent à maintenir en solution le ou les principes actifs, évièrent les problèmes de reclassification et maintenennet la l'impôtité et la transparence de la préparation. Parmi ceux-ci on utilise de préférence l'éthanol à différentes concentrations. Il socrepond, le butainet dévou le réstriator.
- [0035] Les compositions pharmaceutiques selon l'invention peuvent en outre renfermer un parfum ou un agent odoriférant dont la qualifé doit être de npas être allerigant. Les essences végétales comme celles de géranium rosat, de lavande, de lavandin, d'Ylang-Ylang ou de citronnelle répondent à ce critère.
- Lorsque les compositions topiques selon l'invention se trouvent seus forme de crèmes, les principes actifs seront incorportés dans des bases dematologiques comme des stéarates de polyéthylèneglycol (Labrafil, Labrasol) ou des graisses émulsionnées végétales ou animales. Les crèmes contiennent de 10 à 50 % d'eau. On peut également réaliser des compositions pratiquement anhydres.
- 15 [0036] Compositions pharmaceutiques contenant un agent anti-inflammatoire et un agent protecteur contre les UV.

20

25

30

26

40

45

50

Exemple 1 Gel		
Kétoprofène	2,50 Kg	
Ethanol	59,00 I solt 46,30 Kg	
Hulle essentielle de lavandin	présence	
Carbomère P940 commercialisé sous la dénomination Synthalin K(R)	1,65 Kg	
UVINUL P25(R)	4,00 Kg	
Butylhydroxyanisole (BHA)	0,050 Kg	
Triethanolamine	qsp pH 5,3	
Eau purifiée qsp	100,00 Kg	

Exemple 2 Gel		
Kétoprofène	2,50 Kg	
Isopropanol	59,00 1 soit 46,30 Kg	
Hulle essentielle de lavandin	présence	
Carbomère P940	1,75 Kg	
UVINUL P25(R)	4,00 Kg	
Butylhydroxyanisole (BHA)	0,050 Kg	
Triethanolamine	qsp pH 5,3	
Eau pudión gen	100.00 %	

Exemple 3 Gel		
Kétoprofène 2,50 Kg		
Ethanol	40,00 I	
Hulle essentlelle de lavandin	présence	
Carbomère P940	1,50 Kg	
UVINUL P25(R)	4,00 Kg	
Butylhydroxyanisole	0,05 Kg	
Triethanolamine	qsp pH 5,3	
Eau purifiée qsp	100,00 Kg	

Exemple 4 Gel	
Kétoprofène	2,50 Kg
Isopropanol	40,001

.

(suite)

Exemple 4 Gel	
Hulle essentielle de lavandin	présence
Carbomère P940	1,50 Kg
UVINUL P25(R)	4,00 Kg
Butylhydroxyanisole	0,05 Kg
Triethanolamine	qsp pH 5,3
Eau purifiée qsp	100,00 Kg

Exemple 5 Gel	
Kétoprofène	2,50 Kg
Ethanol	50,00 I solt 40,70 Kg
Hulle essentlelle de lavandin	présence
Carbornère P940	1,60 Kg
UVINUL P25 ^(R)	4,00 Kg
Butylhydroxyanisole	0,05 Kg
Triethanolamine	qsp pH 5,3
Eau puriflée qsp	100,00 Kg

Exemple 6 Gel		
Kétoprofène	2,50 Kg	
Ethanol	40,00 I solt 32,50 Kg	
Hulle essentlelle de lavandin	présence	
Carbomère P940	1,60 Kg	
UVINUL P25(R)	4,00 Kg	
Butylhydroxyanisole	0,05 Kg	
Triethanolamine	qsp pH 5,3	
Eau nuriflée gen	100.00 Kg	

Exemple 7 Gel		
Kétoprofène	2,50 Kg	
Ethanol	40,00 I solt 32,50 Kg	
Hulle essentielle de lavandin	présence	
Carbomère P940	1,80 Kg	
UVINUL P25(R)	4,00 Kg	
Butylhydroxyanisole	0,05 Kg	
Triethanolamine	qsp pH 6,0	
Eau purifiée qsp	100,00 Kg	

Exemple 8 Gel		
Kétoprofène	2,50 Kg	
Ethanol	40,00 I solt 32,50 Kg	
Huile essentielle de lavandin	présence	
Carbomère P940	1,50 Kg	
UVINUL P25(R)	2,00 Kg	
Butylhydroxyanisole	0,05 Kg	

(suite)

Exemple 8 Gel	
Triethanolamine	qsp pH 5,3
Eau purifiée qsp	100,00 Kg

Exemple 9 Gel	
Kétoprofène	2,50 Kg
Ethanol	40,00 I soit 32,50 Kg
Hulle essentielle de lavandin	présence
Carbomère P940	1,50 Kg
UVINUL P25(R)	4,00 Kg
Butylhydroxyanisole	0,05 Kg
Triethanolamine	qsp pH 5,3
Eau purifiée qsp	100,00 Kg

Exemple 10 Gel de Tenoxicam	
Composition pour 100g	
Tenoxicam	2,5 g
Carbomère 940	2 g
Ethanol à 96°	40 ml
Huile essentielle de lavandin	0,1 g
Butylhydroxyanisole	0,05 g
p-Methoxyclnnamate d'octyle*	3 g
Transcutol P (Ph.Eur.3ème ed.)	15 g
Cremophor RH40 (USPNF)	10 g
Trométamol q.s.	
Fou dietilión a e	100 a

*Eusolex 2292 Merck AG

Exemple 11 Gel de Diclofenac	
Composition pour 100g	
Diciofenac	2,5 g
Carbomère 940	1,8 g
Ethanol à 96°	40 ml
Hulle essentielle de lavandin	0,1 g
Butylhydroxyanisole	0,05 g
Sullsobenzone*	4 g
Triethanolamine q.s. to pH6	
Eau distillée q.s.p.	100 g

*UVINUL MS40 (BASF AG) ou Uvasorb S5 3V (SIGMA)

Exemple 12

10

15

20

25

30

35

40

45

a) - Etude de la photoprotection assurée aux solutions de Kétoprofène par un agent protecteur anti UV-B.

[0037] La solution de principe actif sans carbomère mais contenant un agent photoprotecteur ou sans agent photoprotecteur (solution témoin) a été soumise à une irradiation par une lampe émettrice de rayons UV-B à 312 nm.

Deux agents photoprotecteurs ont été testés :

5

15

20

- ⇒ UVINUL P25 ester polyethoxyéthylique de l'acide 4-bis (polyethoxy) aminobenzoïque
- ⇒ EUSOLEX 232 acide 2-phénylbenzimidazole 5-sulfonique.

[0038] On procède ensuite à une chromatographie en couche mince pour détecter la présence de produits de dégradation en fonction du temps et en fonction de la qualité.

[0039] On a procédé ensuite à un essai sur un gel contenant du Kétoprofène, et ayant la même couleur et la même Viscosité qu'un produit du commerce.

[0040] Les résultats obtenus ont été les sulvants :

ſ	Solution de	Solution + UVINUL	Solution + UVINUL	Solution +
	référence	P25 5 %	P25 10 %	EUSOLEX 232
Qualité après 15 minutes d'Irradiation	Trouble		Limpide	
Réduction de la dégradation	0	++	+++	+

b - Etude de la stabilité des gels contenant de l'UVINUL P25

[0041] Six formulations de gel ont été préparées, 3 gels contiennent un agent photoprotecleur, et trois contiennent un agent photoprotecleur associé à un agent antioxydant (BHA). Les gels sont conservés à 30° C à 60 % d'humidité relative ou 4 d° C à 75 % (Humidité relative).

On teste la couleur du gel avant et après conservation. On détermine la pureté du Kétoprofène après conservation compte tenu des valeurs initiales.

[0042] Les résultats sulvants ont été obtenus :

Etude de la stabilité à court terme du gel au Kétoprofène + UVINUL P

[0043] Test pour 6 formulations (3 lots avec un agent anti-UV avec ou sans BHA)

		CONDITION	S:30° C 60 % R.H 4	0° 75 % R.H.	
	TEST	initial	1 mois	2 mois	3 mols
35	Couleur du gel Tous les lots/ Condition	J6	J4	J3	J3
10	Essal Tous les lots/ Condition	Environ 2,5 g /100 g	Environ 2,5 g/100 g	Environ 2,5 g/100 g	Environ 2,5 g/100 g
	Pureté Tous les lots/ Condition	Environ 100 %	Environ 100 %	Environ 100 %	Environ 100 %
45	Photo Efficacité Tous les lots/ Condition	Inefficace	Comme initialement	Comme initialement	Comme Initialement

J = mesure selon Eur. Ph. III (1997)

NOTE

50

55

- La couleur du gel devient foncée d'une manière homogène sur tous les lots (négatifs),

- L'essai et la pureté du gel de Kétoprofène sont stables (positifs)

c - Etude de la photolyse du Kétoprofène en l'absence ou en présence d'agent filtrant pour les UV.

[0044] Un test d'irradiation a été effectué avec un gel de Kétoprofène soumis à une irradiation lumineuse de 175 KLuxh et de 75 W/h/M² (lampe au Xenon décrite dans les lignes de conduite (guidelines) de ICH comme susceptible de simuler la lumiher du Joury du profésente une dosse apit à simuler une exposition moyenne d'une journée en Europe.

On détermine l'évolution de la formation de produits de photolyse en fonction du temps. On a détecté l'apparition de quatre produits résultant de la photolyse.

L'addition de différents agents protecteurs permet de déterminer faugmentation de la concentration de produits de phototyse en fonction de la concentration en agent photoprofesceur. Il apparaît dialement que par rapport aux gels l'émoin à base de Kétoproffène en peut supprimer dans une large proportion l'apparaîtion de produits de photolyse qui sont irritants ou allergiaents.

[0045] Les planches 1 à 5 mettent en évidence l'influence de l'agent photoprotecteur sur la dégradation de l'agent anti-inflammatoire.

[0046] Les compositions selon l'invention trouvent un emploi thérapeutique dans le traitement local des inflammations et/ou des douleurs articulaires,

Revendications

on

25

30

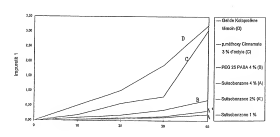
- 5 1. Nouvelles compositions pharmaceutiques destinées à fapplication sur la peau et les muqueuses, ronfermant à titre de principe actif au moins un agent anti-inflammatoire du type non stéroitien associé à un composé filtrant les rayons UltraVibiel dans un exceptable, juetit composé filtrant les rayons UV et lodif excéplent ou véhiculé inetre, non toxique, pharmaceutiquement acceptable, juetit composé filtrant les rayons UV et lodif excéplent ou véhiculé étant choisis de manière à ne pas affecter d'une manière néastive les caractéristiques bharmaconthétiques du nichique sett d'ans la préparation.
 - Composition seion la revendication 1, dans laquelle le composé filtrant les rayons UltraViolet est un filtre pour au moins les rayons UV-B.
 - Composition seion la revendication 1 ou la revendication 2, dans laquelle comme filtre anti-UV on utilise un composé aromatique soluble dans l'huile.
 - Composition pharmaceutique seion l'une des revendications 1 à 3, dans laquelle le filtre anti-UV soluble dans l'huille est choisi parmi les esters de l'acide cinnamique, les dérivés du benzylidène-Camphre, et les dérivés du dibenzyuméthane.
 - Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 3, dans laquelle le filtre anti-UV soluble dans l'eau est choisi parmi les dérivés de la benzophénone et les dérivés de l'acide p.aminobenzoïque,
 - Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 5, dans laquelle la concentration en filtre UV est au moins égale à 0,5 %.
 - Composition pharmaceutique selon la revendication 6, dans laquelle la concentration en filtre UV est comprise entre 0,5 et 10 % et de préférence de 1 à 5 %.
- 8. Compositions pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 7, dans laquelle la concentration en agent antiinflammatoire non stéroïdien varie de 1 à 10 %, et de préférence entre 2 et 5 %.
 - Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 8, dans laquelle l'agent anti-inflammatoire est choisi parmi les dérivés de l'acide phénylacétique, de l'acide phénylpropionique et les dérivés d'oxicam.
 - 10. Composition pharmaceutique seion la revendication 9, dans laquelle l'agent anti-inflammatoire est le Kétoprofène ou un de ses sels avec une base minérale ou organique.
 - 11. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 10, dans laquelle le véhicule ou l'excipient est un de ceux qui conviennent pour la réalisation d'un gel ou d'une crème.
 - 12. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 11, dans laquelle l'excipient est un agent géliffant.
- Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 12, dans laquelle l'agent gélifiant est une dispersion de Carbomère ajustée à un pH s'échelonnant de 5 à 7 par addition d'un composé basique minéral ou organique.
 - 14. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 13, qui renferme en outre un agent antioxydant

et notamment le butyihydroxyanisole, le terbutylparacresol, l'ascorbate de palmityle ou les tocophérols.

- 15. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 14, qui renferme en outre un ou plusieurs alcools aliphatiques et notamment l'éthanol.
- 16. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 15, qui renferme en outre un parfum ou un agent

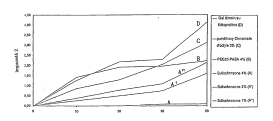
Gel de KETOPROFENE UV : Impureté 1

Figure 1



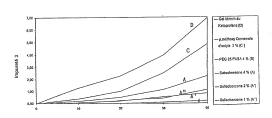
Temps en min.

KETOPROFENE GEL UV : Impureté 2



Temps en min.

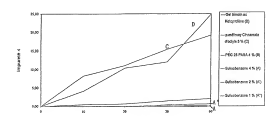
KETOPROFENE GEL UV: Impureté 3



Temps en min.

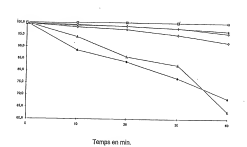
KETOPROFENE GEL UV : Impureté 4

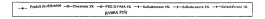




Temps en min.

ESSAI DE PHOTODEGRADATION DU GEL DE KETOPROFENE AUX UV







RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RP 01 40 0458

Numéro de la demande

DATABASE WPI Section Ch, Week 19 Derwent Publication Class B05, AN 1985- XP002148566 & JP 60 155111 A (H 15 août 1985 (1985-	s Ltd., London, GB; 239345	1-9,11, 14	A61K9/06 A61K31/19 A61K47/08
* abrégé *			A61K47/14 A61K47/32 A61K31/5415 A61K31/542
& JP 07 324027 A (K	-04-30) ANEBO LTO),	1,2,5,9, 11,14	
16 avril 1992 (1992 * revendications 1, * page 14, ligne 10 * page 15, ligne 1	-04-16) 6,21-28,33,48-54 * - ligne 16 * - ligne 15 *	1-11,15	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Inf.Ci.7)
ASSOCIATES,U.S.A.) 16 avril 1992 (1992 * revendications 1, * page 16, ligne 15 * page 17, ligne 6	-04-16) 6,21-28,33,48-54 * - ligne 21 * - ligne 10 *	1-9,11, 15	AUIK
	-/		
		50.	Examinateur Amponi, U
NTEGORIE DES DOCUMENTS CITE cullèrement pertinent à les seul cullèrement pertinent en combinaison	S T : Illéorie eu princ E : document de br date de dépôl o avec un D ; dié dans la der	ipe à la base de l evel antérieur, m u sprès celle del nande	Firvention sals publié à la
	vol. 1996, no. 04, 30 avril 1996 (1996. 2) Programmer of the progr	vol 1, 1996, no. 04, 30 avril 1996 (1996-04-30) 3 avril 1996 (1996-04-30) 3.0 vol 7 324027 A (KAREBO LTO), 12 décembre 1995 (1995-12-12) 4 abrégé 4	11,14 1,14



Office européen des brevets

RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 01 40 0458

DO	CUMENTS CONSIDERES	COMME PERTINENTS		
Catégorie	Citation du document avec indi des parties pertinent	cation, en cas de besoin, les	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (InLCL7)
A,D	des parties pertium DATABASE WE 1997 Section Ch, Week 1997 Section Ch, Week 1997 Section Ch, Week 1997 Section Ch, Week 1997 Revolutes Class 805, AN 1997-38: KPRO02148567 & JP 09 169658 A (POL 30 Jun 1997 (1997-06- * abrégé *	36 Ltd., London, GB; 9349 A CHEM IND INC).	2000cernée	DEMANDE (INICITY) DOMANIES TECHNOLIES RECHERCHES (INICITY)
u	sont rapport a 466 établi pour loutes i La Gib authente	os revendications Can dubler sed o li rectorde 10 jul 11let 2001	Scar	Dominates
	TEGORIE DES DOCUMENTS CITES	T : théorie ou proci	po à la base de l'es	pon1, U
X : partic Y : partic Rutre A : arrier O : divuis	ulièrement perfinent à let seut utièrement perfinent en combinaison sivec document de la même calégoria «-plan technologique galloin nen-écrito ment intercalaise	E : document de bri date de dépôt ou un D : cité dans la derr L : cité pour d'autre	ivet antérieur, mais i après cette date iande s raisons	publié à la

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 01 40 0458

La présione sintem brégiou les membres de la famille de brevets réfaillé aux documents brevets cités dans le rapport de recherche surpédienn viels d'é-dessur.
Lesdist membres sont contenue au tribule informatique de l'Olice européen des brevets à la date du Les renderjaments fournis cent donnée à liste infordair les frengagent pas la responsabilité de l'Ollice européen des brevets.

10-07-2001

Document brevet cit au rapport de rechero	ė he	Date de publication	Membre(s) de la familie de brevel(s)	Date de publicatio
JP 60155111	A	15-08-1985	JP 1799956 C JP 5008169 B	12-11-1 01-02-1
JP 07324027	A	12-12-1995	AUCUN	
WO 9205769	A	16-04-1992	AU 8903591 A CA 2093359 A EP 0552289 A JP 6502174 T	28-04-1 06-04-1 28-07-1 10-03-1
WO 9205768	A	16-04-1992	AU 7850491 A AU 8927191 A WO 9117740 A	10-12-1 28-04-1 28-11-1
JP 9169658	A	30-06-1997	AUCUN	

Pour tout renseignement concernant cette annexe : votr Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/92